⑩日本固特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

平1-132523

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成1年(1989)5月25日

A 61 K 31/57 31/565 //(A 61 K 31/57 31:565)

ACZ AEK

7375-4C 7375-4C

7375--4C

審査請求 未請求 請求項の数 102 (全22頁)

の発明の名称

ホルモン製剤及び方法

②特 願 昭63-239566

❷出 顋 昭63(1988)9月24日

優先権主張

図1987年9月24日のカナダ(CA)の547.743

図1987年9月24日図カナダ(CA)回547,744

@発 明 者

ロバート エフ。キヤ

カナダ国 エム5ジー 2シー4, オンタリオ, トロン

スノサー

ト, エリザベス ストリート 200, トロント ジェネラ

ル ホスピタル、イートン ノース 6-240

②出 願 人

ジエンキヤツブ リサ

カナダ国 エヌ6エー 3テイー8, オンタリオ, ロンド

ーチ リミテツド

ン, ヘルマス アベニユー 868

砂代 理 人 弁理士 夢 優美

外2名

明頼頃の浄杏(内容に変更なし)

明 報 書

1 死男の名称

ホルモン製剤及び方法

2. 特許請求の範囲

- (i) ・おのおの選目投与される全部で20ないし35の投与単位からなり;おのおのの投与単位が、後数のエストログン作用の優勢な投与単位と改数のプログステン作用の優勢な投与単位とが交互になっている相対的にエストログン作用の優勢な合剤なび相対的にプログステン作用の優勢な合剤なら逸れるエストログンとプログステンの合剤からなる;また、かのおのの投与単位が薬理学的に許容される担体を含んでいる、選妊の目的で妊娠令の女性に投与するための調合薬。
- (2) 複数の相対的化エストロゲン作用の優勢な 投与単位が全投与単位の始めと終りにある請 求項 1 記載の調合薬。
- (3) 全投与単位が21であり、そして21投与単位の後に、プラシーボまたはホルモンを含

まない他の薬剤からなる追加の7投与単位が 投与用として含まれている請求項2記載の調 合業。

- (4) 全投与単位が24であり、そして24投与単位の後に、ブラシーボまたはホルモンを含まない他の薬剤からなる追加の4投与単位が投与用として含まれている請求項2記載の割合率。
- (i) エストロゲンが合成及び天然エストロゲン 類から選択されてよく又プロゲスチンがあら ゆるプロゲスチン活性化合物から選択される 請求項1ないし4記載の調合薬。
- (6) エストロゲンがエチニルエストラジオール、 メストラノール及びキネストラノール、17a-エチニルエストラジオール並びにぞれらのエ ステル及びエーテルから選択され、またプロ グスチンがプロゲステロン及びその誘導体か ら選択される請求項1ないし4記載の調合薬。
- (f) エストロゲンが複合化したエキンエストロゲン、エストラジオールー178、エストラジ

特開平1~132523(2)

オールパシレート、エストロンピペラジン、 エストロンスルフェート、エストリオール、 エストリオールサクシネート及びポリエスト ロールフォスフェートから選択され、そして プログスチンが11ーヒドロキシブログステ ロンエステル、19-ノル-17-ヒドロキ シブロゲステロンエステル、17α-エザニル テストステロン、 17α-エチニルー19-ノル ーテストステロン及びそれらの誘導体、ノル エチンドロン、ノルエチンドロンフセテート、 エチノジオールジアセテート、ダイドロゲス テロン、メドロキシープログステロンアセテ ート、フルエチノドレル、アリルエストレノ ール、リノエストレノール、キングスタノー ルナセテート、メドログストン、ノルグスト ・リエノン、ジメチステロン、エチステロン、 サイブロテロンアセテート、レボノルゲスト レル、dーノルゲストレル、diーJルゲスト レル、 d-17月- アセトキシー13月- エチル - 17 4- エチニルー ゴン・4 - エン・5 - オ

または他の合成または天然エストロゲンにおいて同等の投与量であり、そして投与単位もたりのプロゲスチン量が、ノルエテンドロンまたは合成もしくは天然プロゲステンの同等のものについて、最小約0.00m、最大約100mの範囲である請求項1ないし4記載の調合業。

- 日 投与単位あたりのエストロゲン量が、17 α - エチニルエストラジオールについて最小的 0 0 2 0 時、最大的 0 0 5 0 時の範囲であるか、 または他の合成または天然エストロゲンにかいて同等の投与量であり、そして投与単位あ たりのプロゲスチン量が、ノルエチンドロン または合成もしくは天然プロゲスチンの同等 のものについて、最小的 0 2 時、最大的 108 時の範囲である請求項 1 ないし 4 記載の調合 業。
- は 17α-エチニルエストラジオール Q Q 3 5 mg とノルエチンドロン Q 5 mgからなる三つの投 与単位と、17α-エチニルエストラジオール

ンオキシム、サイロブロテロンアセテート、グストデン、ノルゲスチメート及びデンゲスト レルから選択される錆束項 1 ないしょ記載の 調合薬。

- (8) エストロゲンが174-エチニルエストラジ オールから選択され、そしてブロゲスチンが ノルエチンドロル、セーノルゲストレル及び ノルゲスチメートから選択される請求項1た いし4配載の調合薬。
- (8) 便勢を投与単位群の故が「ないしちであってよい請求項」ないし4配数の調合案。
- ti 優勢な投与単位群の数が3である請求項1 ないしく記載の聯合業。
- (i) 相対的にエストログン作用の優勢な三つの 投与単位が相対的にプログスチン作用の優勢 な三つの投与単位等と交互になっている請求 項1ないし4記載の調合楽。
- 03 投与単位あたりのエストロゲン量が、17 a - エチニルエストラジオールについて激小約 1.0 2 2 9、最大約 0.0 5 0 9 の範囲であるか、

a035mとノルエナンドロン a75mからなる 三つの投与単位とが交互になっている請求項 1ないし4配載の調合薬。

- 図 17α-エチニルエストラジオール 0.0 5 5 W とノルエチンドロン 0.5 Wからなる三つの投 与単位と、17α-エチニルエストラジオール 0.0 3 5 Wとノルエチンドロン 0.3 5 W からな る三つの投与単位とが交互になっている額求 項 3 ないし4 記載の調合業。
- 59 投与単位を三つ叉は四つにグループ分けし、 3日群又は4日群のいずれかで始める請求項 12記載の調合薬。
- 動 投与単位を三つ又は四つにグループ分けし、 3日群又は4日群のいずれかで始める前次項 1.3記載の舞合業。
- (8) 投与単位が疑口、舌下、経皮、腔内、鼻内、 非経口的又は口腔投与用に製剤化されており、 エストログン及びプログステン投与量が投与 経路によって調整されている請求項1ないし 4 記載の割合薬。

は おのおのの投与単位が、複数のエストログン作用の優勢を投与単位と複数のプログスチン作用の優勢な投与単位とが交互になっている相対的にエストログン作用の優勢な合剤及び相対的にプログスチン作用の優勢な合剤から選択されるエストログンとプログスチンの合剤の投与単位20ないし35からなり、各投与単位が錠剤形態であり固定原序に配列されている薬剤パッケージ。

Y Commence

- 図 複数の相対的にエストログン作用の優勢な投与単位がエストログンープロゲスチン投与単位の始めと終りにある請求項19記載の薬剤パッケージ。
- 切 念エストログンープログステン投与単位が 2 1 であり、そして 2 1 投与単位の後に、プ ラシーボまたはホルモンを含まない他の薬剤 からなる追加の 7 投与単位が含まれている請 次項 2 8 記載の楽剤パッケージ。
- 四 全エストロゲンープロゲステン投与単位が 2 4 であり、そして 2 4 投与単位の後に、ブ

テロン、メドロキシーブログステロン丁七デート、ノルエテノドレル、アリルエストレノール、キンダスタノールアセテート、メドログストン、ノルグストリエノン、ジメチステロン、エチステロン、サイブロテロン丁セテート、レボノルグストレル、d-17&-丁セトキシー13&-エチルー17a-エチニルーゴンー4-エンー3ーオンオキシム、サイブロテロン丁セテート、グストデン、ノルゲステメリ19ないし22配数の調合薬。

- 四 エストロダンが17α-エチニルエストラジオールから選択され、そしてプロゲスチンがノルエチンドロン、d-ノルダストレル及びノルゲステメートから選択される請求項19ないし22配撃の楽剤パッケージ。
- 図 使勢な投与単位群の数が1をいし5であって1い請求項19をいし22記載の薬剤パッ

ラシーポまたはホルモンを含まない他の薬剤からたる追加の 4 投与単位が含まれている諸 求項 2 0 記載の薬剤パッケージ。

- 四 エストロゲンが合成及び天然エストロゲン 類から選択されてよく又プロゲスチンがあら ゆるプロゲスチン活性化合物から選択される 請求項19ないし22配数の裏剤バッケージ。
- 24 エストロゲンが複合化したエキンエストロゲン、エストラジオール-17 B、エストラジオール-17 B、エストラジオールパレレート、エストロンピベラジン、エストロンスルフェート、エストリオール サクシネート及びがりエストロゲステンが17ーヒドロキシブロゲステロンエステル、17 a-エチニルーコテーストステロンス T a-エチニルー19ーノルーテストステロンス T a-エチニルー19ーノルーテストステロン及びそれらの誘導体、エエチンジオールジアセテート、ダイドログス

m 19 ..

- 四 優勢な投与単位群の数が 5 である請求項19 ないし2 2 記載の業額パッケージ。
- 関 相対的にエストロゲン作用の優勢な三つの 投与単位が相対的にプログステン作用の優勢 な三つの投与単位等と交互になっている請求 項1ないし4記載の薬剤パッケージ。
- 図 投与単位あたりのエストロゲン量が、 † 7 α-エチェルエストラジオールについて最小的 B.0 2 6 mp、最大的 B.8 5 6 mp の範囲であるか、または他の合成または天然エストロゲンにかいて同等の投与量であり、そして投与単位あたりのプロゲステン量が、ノルエテンドロンまたは合成もしくは天然プロゲステンの同等のものについて、最小的 B.0 6 mp、最大的 18 B mp の範囲である請求項 1 9 ないし 2 2 配戦の業期バッケージ。
- 図 投与単位 あたりのエストログン量が、17 a - エチニルエストラジオールについて最小約 0.0 2 0 PV、最大約 0.0 5 0 PV の範囲であるか、

または他の合成または天然エストロゲンにかいて同等の投与量であり、そして投与単位あたりのブロゲスチン量が、ノルエチンドロンまたは合成もしくは天然ブロゲステンの同等のものについて、最小約 B 2 号、最大約 1 B 0 神の範囲である請求項 2 0 配数の薬剤パックージ。

- 8) 17α-エチニルエストラジオール 0.8 3 5 m とノルエチンドロン 0.5 mからなる三つの投与 単位と、17α-エチニルエストラジオール 0.0 3 5 mとノルエチンドロン 0.7 5 m からな る三つの投与単位とが交互になっている請求 項19ないし22記載の薬剤パッケージ。
- 図 17α-エナニルエストラジオール Q 0 3 5 m とノルエチンドロン Q 5 mからなる三つの投 与単位と、17α-エチニルエストラジオール Q 0 3 5 mとノルエテンドロン Q 3 5 m からなる 三つの投与単位とが交互になっている請求項 1 9 ないし2 2 記載の薬剤パッケージ。
- 四 投与単位を三つ又は四つにグループ分けし、

投与用として含まれている請求項3 6 配載の 連近の方法。

- 第 金投与単位が24であり、そして21投与単位の後に、ブラシーがまたはホルモンを含まない他の実別からなる追加の4投与単位が投与用として含まれている別求項36配飲の選託の方法。
- (4) エストロゲンが合成及び天然エストロゲン 類から選択されてよく又プロゲスチンがあら ゆるプロゲスチン活性化合物から選択される 請求項35ないし38配数の選妊の方法。
- 他 エストロゲンがエサニルエストラジオール、メストラノール及びキネストラノール、17年エサニルエストラジオール並びにそれらのエステル及びエーテルから選択され、またブロゲステンがプロゲステロン及びその誘導体から選択される請求項35ないし38記載の選任の方法。
- は エストロゲンが複合化したエキンエストロゲン、エストラジオール-17月、エストラジ

3日群又は 4 日群のいずれかで始める請求項 1 2 記載の薬剤パッケージ。

- 知 投与単位を三つ又は囚つにグループ分けし、 3日群又は4日群のいずれかで始める請求項 13記載の薬剤バッケージ。
- 図 複数のエストロゲン作用の優勢な投与単位 と複数のプロゲスチン作用の優勢な投与単位 とが交互になっている相対的にエストロゲン 作用の優勢な合剤及び相対的にプロゲスチン 作用の優勢な合剤から選択されるエストロゲ ンとプロゲスチンの合剤からなる20 ないし 35の投与単位を妊娠令の女性に選出投与す ることからなる避妊の方法。
- 図 複数の相対的にエストロゲン作用の優勢な 投与単位がエストロゲンープログステン投与 単位の始めと終りにある請求項 5 5 記載の選 妊の方法。
- 知 全投与単位が21であり、そして21投与 単位の後に、ブラシーボまたはホルモンを含 まない他の業務からなる退加の7投与単位が

オールバレレート、エストロンピペラジン、 エストロンスルフェート、エストリオール、 エストリオールサクシネート及びポリエスト ロールフォスフェートから選択され、そして プログスチンが 11 - ヒドロキシブログステ ロンエステル、19ーノルー17ーヒドロキ シブロゲステロンエステル、174-エチニル テストステロン、 174-エチニル・19-ノ ルーテストステロン及びそれらの誘導体、ノ ルエチンドロン、ノルエチンドロンアセテー ト、エサノジオールジアセテート、ダイドロ ゲステロン、メドロキシーブログステロンア セテート、ノルエチノドレル、アリルエスト レノール、リノエストレノール、キンゲスタ ノールアセテート、メドロダストン、ノルダ ストリエノン、ジメチステロン、エチステロ ン、サイプロテロンプセテート、レボノルゲ ストレル、 dーノル ゲストレル、 d1ーノル ゲストレル、 dー178- アセトキシー13月-エチルー174- エチニルーゴンー 4 -- エンー

5 - オンオキシム、サイブロテロンアセテート、ゲストデン、ノルゲスチメート及びデソ ゲストレルから選択される請求項 5 5 ないし 3 8 記載の遊妊の方法。

۰۰۰ t

- 留 エストロゲンが17α-エチニルエストラジ オールから選択され、そしてブロゲスチンが ノルエチンドロン、 dーノルゲストレル及び ノルゲスチメートから選択される商求項35 ないし38監軟の遊狂の方法。
- 留 食勢な投与単位群の数が1ないし5であってよい謝求項35ないし38記載の選任の方法。
- 四 相対的化エストロゲン作用の優勢な三つの 投与単位が相対的化プロゲスチン作用の優勢 な三つの投与単位等と交互になっている請求 項35ないし38配製の避妊の方法。
- 留 投与単位あたりのエストロゲン量が、17年 エチニルエストラジオールについて増小約
- (6) ノルエチンドロンQ5 Pを有する17 a エチニル-エストラジオールBB35 Pの3つの投与単位と、ノルエチンドロンQ75 Pを有する17 a エチニル-エストラジオールQ035 Pの3つの投与単位とが交互になっている請求項35ないし38記収の透妊の方法。
- (4) 17α-エチニル-エストラジオール 1035サ かよびノルエチンドロン 8.5 すの 3 つの投与 単位と、17α-エチニル-エストラジオー れ 0.035サかよびノルエチンドロン 0.35 すの 3 つの投与単位とが交互化なっている請求項 3 5 かいし3 8 記載の遊転の方法。
- 50 投与単位を 3 つかよび 4 つの部に分け、 3 日または 4 日の群のいずれかで始める請求項 3 5 ないし 3 8 配収の選託の方法。
- 50 投与単位を経口投与する請求項 3、5 ないし 3 8 記載の選紙の方法。

4820 時、最大約 0.050 時 の範囲であるか、または他の合成または天然エストロゲンにかいて同等の投与量であり、そして投与単位あたりのプロゲスチン量が、ノルエチンドロンまたは合成もしくは天然プロゲスチンの同等のものについて、最小約 6.0 8 時、 放大約 180 時の範囲である請求項 3 5 ないし 3 8 配数の選近の方法。

紛 投与単位あたりのエストログン量が、17 α ーエチニルエストラジオールについて最小約 α 0 2 0 №、最大約 α 6 5 0 ♥ の範囲であるか、 または他の合成また技天然エストロゲンにおいて何等の投与量であり、そして投与単位あたりのブロゲステン量が、ノルエテンドロンまたは合成もしくは天然ブロゲスサンの同等のものについて、最小約 α 2 ♥、最大約 100 ♥の範囲である請求項 3 5 ないし 3 8 記載の選近の方法。

ン及びプログステロンの産生が妨げられた妊 振動さたはそれより萬齢の女性のホルモン治 療用業弱であって、

相対的にエストロゲン作用の優勢な合剤及び相対的にプロゲステン作用の優勢な合剤から選択され、多数のエストロゲン作用の優勢な投験と多数のプロゲステン作用の優勢な投与とが変互になっているエストロゲンとプロゲステンの合剤からなる連続して毎日投与するための複数の投与単位からなり、そして各投与単位は所選により薬理学的に許容性の不活性担体を含有しても良いことを特徴とするホルモン治療用薬剤。

- Ø エストロゲンが合成及び天然エストロゲンから選択され得、そしてプロゲスチンがあらゆる月経的期に活性を化合物から選択される請求項52記載の楽剤。
- 56 エストロゲンがエチニルエスラジオール、 メストラノール及びキネストラノールからな る合成エストロゲンから選択される線水項

52記載の楽剤。

- 僻 エストログンが17 α-エチニルエストラ ジオール並びにそれらのエステル及びエーテ ルからなる群から選択される請求項52 記載 の楽剤。
- 6 エストロゲンが物合エキンエストロゲン、 17β-エストラジオール、エストラジオー ルバレレート、エストロン、エストロンスルフェート、ピベラジンエストロンスルフェート、エストリオールスクシュート及びポリエストロールホスフェートから選択される天然エストロゲンである請求項52記載の薬剤。
- 切 プログスチンがプログステロン、17-ヒドロキシアログステロンエステル、19-ノル-17-ヒドロキシープログステロンエステル、17α-エチニルテストステロン、17α-エチニル・19-ノルーテストスサロン及びそれらの誘導体、ノルエチンドロン、ノルエチンドロンアセテート、エチノジオー

プロゲンチロンエステル、174~エチニル テストステロン、11a~エチニルー19-ノルーテストステロン及びそれらの誘導体、 ノルエチンドロン、ノルエチンドロンアセテ ート、エチノジオールジアセテート、ダイド ロゲステロン、メドロキシブログステロンブ セテート、ノルエチノドレル、アリルエスト シノール、リノエストシノール、キンゲスタ ノールアセテート、メドログストン、ノルグス トリエノン、ジメデステロン、エチステロン、 サイブロテロン、サイブロテロンフセテート、 レポーノルゲストレル、 d - ノルゲストレル、 d & - ノルゲストレル、 d - 17 ガーアセト キシー13月ーエチルー17 ローエチニルー **ゴネール・エノー3ーオンオキシム、ゲスト** デン、ノルグスチメート及びデソグストレル から選択される請求取ちる配数の薬剤。

BU エストロゲンが請求項53ないし56記載 のものであり、そして

プロゲスチンがノルエチンドロン、ノルゲ

ルジアセテート、ダイドロゲステロン、メドロキシブロゲステロンアセテート、ノルエチノドレル、アリルエストレノール、リノエストレノール、サインール、サインロテロン、メデロン、サイブロテロンアセテート、レボーノルゲストレル、dー17カーアセトキシー13月ーエチルー17カーエチールがストレル、カフターエチールがストレルがあるまで、グストレルが多端があるまで、グストレルがある。

- お プロゲスチンがノルエチンドロン、ノルゲスチメート及びプロゲステロンから選択される請求項52 配配の薬剤。
- ぬ エスチロゲンが額求項53ないし56記載
 のものであり、そしてプロゲスチンがプロゲステロン、17-ヒドロキシプロゲステロン
 エステル、19-ノル-17-ヒドロキシー

スチメート及びプログステロンから選択される請求功 5 2 記載の楽剤。

- は ストロゲンがピペラジンエストロンスル し フェーから選択され、そしてプロゲスチンがノルエ チンドロン、dーノルゲストレル及びノルゲスチメ ートから選択される該水項52配収の業別。
- 協 後勢な投与単位の数が1ないしちからなり 初る請求項52記載の薬剤。
- 図 保勢な投与単位の数が3である請求項52 金載の表列。
- 個 投与単位当たりのエストログンの量が、ビベラジンエストロンスルフェート最優約0.3やないし破高約2.5 サの範囲であるか、またはその他の合成もしくは天然エストロゲンにかいて当話の投与量であり、そして投与単位当たりのプログスチンの類が、ノルエチンドロ

ンまたは合成もしくは天然プログステンの何等物放低約 0. 1 サカいし最高約 5.0 サの範囲である額水項 5.2 記載の楽顔。

- 切 ビベラジンエストロンスルフェート Q75サの3つの投与単位と、ビベラジンエストロンスルフェート Q75%及びノルエチンドロンQ35%の3つの投与単位とが交互になっており、そして薬剤が経口の形態である請求項52配数の薬剤。
- 町 ビベラジンエストロンスルフェート Q 7 5 7 及びノルエチンドロン Q 15 7 0 3 つの投与単位とビベラジンエストロンスルフェート Q 7 5 7 及びノルエチンドロン Q 3 5 7 0 3 つの投与単位とが交互になってかり、そして案別が経口の形態である語来項5 2 能級の薬剤。
- (3) 経皮性の 1 7 月 エストラジオール (& 1 * / 日) の 3 つの投与単位と経皮性の 1 7 月 エストラジオール (& 1 * / 日) 及び経皮性の 1 / 月 エストラジオール (& 5 5 7 / 日) の 3 つの投与単位とが交互になっている請求項 5 2 記載

トログン及びプログステロンの産生が妨げられた妊娠輸生たはそれより高齢の女性である 額水項70配数の方法。

- が エストロゲンが合成及び天然エストロゲンから選択され役、そしてプロゲステンがあらゆる月経前期に活性な化合物から選択される請求項70または71記載の方法。
- (6) エストロゲンが17α-エチニルエストラジオール並び代それらのエステル及びエーデルからなる群から選択される限求項70または71記収の方法。
- (4) エストロゲンが抱合エキンエストロゲン、 17月-エストラジオール、エストラジオー ルバレレート、エストロン、エストロンスル フェート、ピペラジンエストロンスルフェー ト、エストリオール、エストリオールスクシ ネート及びポリエストロールホスフェートか ら選択される天然エストロゲンである請求項 70または71歳数の方法。
- 仍 プロゲスチンがプロゲステロン、17-ヒ

の楽剤。

- 図 ノルエチンドロン(B15m/日)を有する 能皮性の17月~エストラジオール(B17m /日)3日とノルエチンドロン(B35m/日) を有する経皮性の17月~エストラジオール (B1m/日)とが交互になっている諸水攻 52配配の楽剤。
- 四 相対的にエストロゲン作用の優勢な合列及び相対的にプロゲスチン作用の優勢な合利から選択されるエストロゲン及びプロゲスチンの合剤からなる投与単位であって、多数のエストロゲン作用の優勢な投与単位と多数のプロゲスチン作用の優勢な投与単位とが変互になっている複数の毎日の投与単位を、連続的に、毎日順番に女性に投与することからなる、そのような処置の必要な女性に対して投与するためのホルモン補欠治療の方法。
- び 女性が閉経、手術、放射線、または化字物質による卵巣の切除もしくは揺出または先天性卵巣機能不会のいずれかにより卵巣のエス

ヒドロキシブログステロンエステル、19~ ノルー11-ヒドロキシープロゲステロンエ ステル、17αーエチニルテストステロン、 174-エチニルー19-ノルーテストステ ロン及びそれらの誘導体、ノルエチンドロン。 ノルエチンドロンアセテート、エチノジオー ルジアセテート、ダイドログステロン、メド ロキシブログステロンフセテート、ノルエチ ノドレル、ナリルエストレノール、リノエス トレノール、キングスタノールアセテート、 メドログストン、ノルゲストリエノン、ジメ チステロン、エチステロン、サイプロテロン, サイブロテロンフセテート、レポーノルゲス トレル、オーノルゲストレル、オモーノルゲ ストレル、 d‐178‐Tセトキシ‐158 - エチルー17 ローエチニルーゴネーチーエ ノー3-オンオキシム、ゲストデン、ノルグ スチォート及びデングストレルから選択され る請求取78または71配収の方法。

額 プロゲスチンがノルエチンドロン、ノルゲ

スチメート及びプログステロンから選択される請求項10または11記載の方法。

伽 エステロゲンがエチニルエスラジオール、 メストラノール及びキネストラノールからな る合成エストロゲンから選択され、そして プロゲスチンがプロゲステロン、17-ヒ ドロキシブログステロンエステル、19-ノ ルー17~ヒドロキシープロゲステロンエス テル、114-エチニルテストステロン。 t 7 α - エチニル - t 9 - ノル - テストステ `ロン及びそれらの誘導体、ノルエチンドロン、 ノルエチンドロンアセテート、エチノジオー ルジアセテート、ダイドログステロン、メド ロキシブログステロンアセテート、ノルエチ ノドレル、アリルエストレノール、リノエス トレノール、キングスタノールアセテート、 メドロゲストン、ノルゲストリエノン、ジメ チステロン、エチステロン、サイブロテロン、 サイブロテロンアセテート、レボーノルゲス トレル、d-ノルゲストレル、dd-ノルゲ

ベラジンエストロンスルフェート最低的 a s マないし最高的 5 0 中の範囲であるか、またはその他の合成もしくは天然エストロゲンにかいて当世の投与地であり、そして投与単位当たりのプロゲステンの投が、ノルエテンドロンまたは合成もしくは天然プロゲステンの簡明的教 低的 a o v ないし 最高的 5 0 v の範囲である請求項フoまたはフェ記載の方法。

- 的 プログステン作用の優勢な投与単位の数が 2 であり、そしてエストログン作用の優勢な 投与単位の数が 5 である開求項7 0 または 7 1 配載の方法。
- ゴログステン作用の優勢な投与単位の数が 3 であり、そしてエストロゲン作用の優勢な 投与単位の数が2 である請求項1 0 または 7 1 記載の方法。
- 松 ブログステン作用の優勢な役与単位の数が 3 であり、そしてエストロゲン作用の優勢な 役与単位の数が4 である請求項7 0 または 7 1 配敵の方法。

ストレル、 e - 1 7 β - 丁七トキシー 1 3 β - エチルー 1 7 α - エチニルーゴネー 4 - エ ノー 3 - オンオキシム、ゲストデン、ノルゲスチメート及びデソゲストレルから選択される糖水項 7 9 または 7 1 配級の方法。

- の エストログンが17αーエチニルエストラジオール並びにそれらのエステル及びエーテルからなる群から選択され、そしてブログスチンがノルエチンドロン、 dーノルグストレル及びノルグスチメートから選択される請求 項70または71記載の方法。
- 四、優勢を投与単位の数が 1 ないし 5 からなり 得る請求項 2 0 または 2 1 記収の方法。
- 脚 優勢な投与単位の数が3である請求項7日 または71配収の方法。
- 翻 相対的にエストロダン作用の優勢を3つの 投与単位と、相対的にプロダステン作用の優勢な3つの役与単位とが次々に交互になって いる翻求項70または71配数の方法。
- ぬ 投与単位当たりのエストロゲンの散が、ビ
- プログステン作用の優勢な投与単位の数が 4 であり、そしてエストログン作用の優勢な 投与単位の数が 3 である勘求項 7 0 または 7 1 記載の方法。
- 物 所級のホルモンを楽型学的化許容性の形態 に調製し、そしてこれを楽型学的化許容性の 担体と共に調合することからなる請求致1ま たは52能域の楽剤の製造方法。
- 師 担体が強加層、賦形剤及び/または芳香改 負剤から選択される請求項87記数の方法。
- 29 担体がガム、スターチおよび結から選択される請求項 8 8 記載の方法。
- (4) 担体が観察規格のマンニトール、ラクトーススターチ、ステアリン酸マクネシウム、サッカリンナトリウム、タルク、セルロースから選択される請求項87配収の方法。
- 893 薬剤が経口投与に適当である形態に製造される請求項87ないし90記収の方法。

での投与に適当な形態に製造される語求項 87ないし91記載の方法。

- 四 有効成分が薬剤金体の約 Q Q 1 重量をないし 約 9 2 9 9 重量をからなり、そして政部が楽型 字的に許容性の担体からなる間求項 B 7 ない し 9 2 記載の方法。
- 脚 有効成分と投与単位が請求取2ないし18 記載のように数剤化される請求項95配収の 方法。
- 協 請求項1または52に配款したような投与 単位を含有する複数の錠剤またはその他の適 当な楽器の形態からなる女性のホルモン治殺 のための多数の薬剤パック。
- 函 担体が添加剂、賦形剂及び/または芳香改良剤から選択される剤求項 9 5 記収の楽剤パック。
- い 担体がガム、スターテおよび概から選択される請求項96記版の聚剤バック。
- 版 担体が製薬規格のマンニトール、ラクトーススターチ、ステアリン数マグネシウム、サ

- ァカリンナトリウム、ダルク、セルロースか ら選択される請求項リア記載の楽器パック。
- 699 柴胡が経口投与に通当である形態に軽適される請求項95ないし98配収の楽剤バック。
- 900 薬剤が、非経口的に、舌下に、純皮的に、 たのに、鼻腔内に、または頬に、錠剤の形態 での投与に適当な形態に製造される請求項 95ないし99記収の薬剤パック。
- (101) 有効成分が楽剤全体の約 0.0 1 東景多ないし 約 9 2 9 9 重新 多からなり、そして政部が楽理 学的に許容性の担体からなる間求項 9 5 ない し 1 0 0 記載の楽剤バック。
- (102) 有効成分と投与単位が請求項 2 ない し 1 8 記載のように製剤化される請求項 1 0 1記載の 寒剤パック。

る発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、エストロゲン(卵胞ホルモン)と ブロゲスチン(黄体ホルモン)の組合せを使用 しかつ相対的に優性のエストロゲン活性の短い 時期と相対的に優性のブロゲスタゲン活性の短い時期とが交互にくる選近製剤および選近方法 に関する。また閉延期または去勢女性のホルモン交換療法のために同様のホルモン組合せを用いる製剤も記述される。

〔従来の技術及び発明が解決しようとする課題〕
月経周期の資体期に知いて血清ブログストロンレベルが増加しそしてブロゲストロン仲介分

密物変化が子宮内膜に知いて生じる。ブロゲストロン受容体の存在は、子宮内膜に知けるプロゲストロン作用にとって必要な予備必須条件であり(翻縄 Walters, M.B. 及び Clark, J. 以 ブロゲストロン受容体の最とエストログン誘死の子宮応答拮抗作用との関係 Endocrinology 105: 382, 1979)そして周期の卵胞期におけるエス

トロゲンの盛りはエストロゲン及びブロゲスト ロン受容体の双方の発達に責任があることが文 献に示されている(参照 Bayard, F., Damilano, S., Robel, P. 及び Baulien, E.E. ヒトの子宮内膜 にかける細胞質及び核エストラジオールとブロ ゲストロン受容体 J. Clin Endocrinol Metab. 46:635, 1978)。一方、プロゲストロンは、 それ自身の受容体に対し負のフィードバック効 果を働かせく参照 Tseng L 及び Gurpide, E. ヒ トの子宮内腹におけるエストラジオール受容体 レベルについてのプログスチンの効果 J.Clin Endocrinol Metab. 41:402, 1975) そしてま たむそらくエストログン受容体調節因子の誘発 により子宮内護のエストロゲン党容体を低下弱 節するように作用する(お照 Leavitt, W.W., Okuliez, W. C., McCracken, J. A., Schramm, W. S. 及び Robidoux, W.F.Jr. 辛の子官におけるブロ グストロン停止に続く梭エストログン受容体及 びォキシトシン受容体の急速な回復 J. Steroid Bischem. 22:686, 1985).

とれらの生理的変化は跳軽後の女性において エチェルエストラジオールの投与によるエスト ロゲン及びブロゲスチン受容体の誘発によって 示されるよう化薬理学的化再現することができ る (参照 Kreitmann, B., bugat, R. 及び Bayard, F. ヒトの子宮内線におけるプログストロン受容 体癌座のエストロゲン及びブロゲスチン調節 J. Clin Endocrinol Metab. 49:926, 1979) Neumannova 等(参照ヒトの子宮内庭における 受容体力学及び17ペーオーヒドロキシステロ イド脱水米餅米についてメモキシフェン、メド ロキシープログストロン、及びその組合せの短 期効果 Obsist. Gynecol. 46:695, 1985)はま た、エストロゲン盛りの女性においてメドロキ シープログストロンケセテートの投与は子官内 腱のプロゲスチン受容体の濃度を減少するとと も化何時により能力の無いエストロンへのエス トラジオールの代謝を講け負う酵素である11 ベーメーヒドロキシステロイド脱水業酵業の活 性を増加することを文献で示している。

イヌ奇動マカク (cynomolgous macaques)へのブ ログストロンの外因性役与は1ないし2日以内 にエストログン党各体を有効に抑制し(参照 West N.B. 及び Brenner, B.M. イヌ奇胎マカク類、 子宮内膜及び卵管における連続エストラジオー ループログストロン処理の間のエストラジオー ル受容体のプログストロン仲介抑制 J. Steroid Biochem. 22:29、1985) そしてメドロキシー プロゲステロンアセテートは月経前の女性にお けるプログスチン受容体レベルを4時間以内化 効果的に抑制することができた(参照 Nessoannova M. Kauppila, A., Kivinen, S. 及び Vinko, R. と トの子官内膜における受容体力学及び11ペー チーヒドロキシステロイド脱水素酵素化ついて のきモキシフェン、メドロキシーブログステロ ンフセテート、及びその組合せの短期拠効果、 Obstet. Gynerol. 46:695, 1985)。これに対 し、一定のエストログンレベルの存在における プログステロン撤回は、羊の子官内膜において エストロゲン誘発の生理応答即ちオキシトシン

ヒト子宮内膜において抗エストロゲンとして 作用するプログスチンで以てエストログン及び プロゲストロン又はプロゲスチンの間に複雑相 互作用が生じる。エストロゲン及びプロゲスチ ン相互作用はまた活発である。例えば、エスト ロゲン投与はエストロゲン及びブロゲスチン受 彩体の機能を3日以内にピークレベル、基準線 の7倍の高さに増加する(参照 Ekert, LL 及 び Katzenellenbogen, B. S. 一次組織培養におけ るとトの子宮内膜細胞:天然及び合成エストロ ダンによるブログストロン受容体レベルのガラ 未器內調整 J. Clin Endocrinol Metab. 52:699, 1981)。受容体濃度の三倍増加は一日以内で 起きる。資体期の最初からう日目におけるブロ ゲストロンの正常を生理レベルはエストロゲン 受容体数の無遮かつ重要な状少をもたらす(岩 熊 Kreitmann-Gimbal, B., Bayard, F., Nixon, W. L. 及び Hodgen, G.O. 正常な月経周期の期のサル 子宮内膜中のエストロゲン及びブロゲストロン 受容体のバメーン Steroids 35:471, 1980)_

受客体の生成と隣連して、核エストログン受容体の急速な(6ないし12時間)回復をもたらすことが示されている(毎照 Leavitt, W.W., Okulicr, W.C., McCracken, J.A., Schramm, W.S. 及び Bobidoux, W.P.Jr. ヒンジの子宮にかけるブロゲストロン撤回に続く核エストログン受容体及びオキシトシン受容体の急速な回復 J. Steroid Biochem. 22:686,1985)。 同様の環象は妊娠したモルモ・ト(テンジタネズミ)においてエストロゲンレベルが分娩前にブロゲストロンレベルが分娩前にブロゲストロンレベルが対し上昇したときに生じる(参照 Alexandrova, M. 及び Soloff, M.S. モルモ・ドにかけるオキシトシン受容体及び分娩Biol. Reprod. 22:1106, 1988)。

従って、エストロゲンは、エストロゲン及び ブロゲスチン受容体の双方の護艇を朝散しそし て子宮内庭の感受性をエストロゲン及びプロゲ スチンの双方に誘発するように作用することは 明らかである。プロゲストロンまたはプロゲス テンは子宮内腹微線中のエストロゲン受容体を 被少することによってまた17ペーキーヒドロキシステロイド脱水業群器活性を増加することによって抗エストログン活性を発揮する。しかし、ヒトの子宮内契機能についてのブログストロンの刺激効果は、かそらくブロゲスチン及びエストログン受容体の自己刺激低下誤節のため。短い期間であることは明らかである。例えば、17ペーターヒドロキシステロイド脱水素酵素についてのブログストロンの効果は3日でピークとなりそしてその提酵素の抑制によって2をいし3週間続く(参照 Whitehead, M. I., Townsend, P. T., Pryse-Davies, J. 等別経後の子宮内挺の生化学及び形成学についてのエストログン及びブログスチンの効果、N. Engl, J. Med 305:1599, 1981)。

*

最近多数の選近製剤が市場に出題っている。 こればいくつかの一般型に容易に分類すること ができる。これらの第一のものは単相製剤とし て知られている。これらは一定量のエストロゲ ン及びプロゲスチンを含有する。これらピルを

ケージの始めにおいて相対的にエストロゲン便 性の要別でバッケージの最後に向けてブロゲス タゲン活性が増加するものとなる。 パッケージ の始めてのエストロゲン活性は子宮内談がバッ ケージの終りに向けて増加するブログスチンの レベルに感受しやすくするようにエストロゲン **及びプログスチン受容体の双方を誘発するので、** 子官内膜の安定性はこれらピルを用いるとより 良好となりうる。バッケージの終りに向けての プロダスチン接触の相対的に長い期間はエスト ロゲン及びブロゲスチン受容体とその活性の減 少をなお導きうるけれども、ブログスチン活性 はより濃厚な、より安定な子宮内膜ストロマを 生成する。この後の製剤を用いての重要な問題 は、これらビルを楽解相互作用に感じやすくす るパッケージの始めにおける低投与量のステロ イドまたは突発排船を導きうる不良ピルである。 パッケージの始めは、使用者が邪胞の発達が始 まる間であるところの7日の無楽剤期間を終え てしてうので、突発排卵の面で重大な時期であ

用いた妨害副効果はピルのエストロゲン及びブロゲスチン成分間のバランスに依存する。例えば、相対的にブロゲスチン侵性のピルを用いると、契別は、時間外で、エストロゲン及びブロゲスチン党容体の枯渇をもたらすであるう。予例される結果は、オン・ビル(on-pill)無月経または不良の上皮形成による突発出血もしくは発症のいずれかを結局ひき起しうる無刺散(understimulated)または萎縮子宮内膜である。一方、相対的にエストロゲン質性の契別を用いると、長期使用により子宮内膜の生長において発起されていない能強性ストロマ(stroma)の発達と連続発強または突発出血をもたらすであるうとは可能である。

トリファシクス (triphasics) として知られる 新製剤はエストロゲン及びプロゲスチンの種々 のレベルを有する。 最も多くの場合相対的に一 定レベルのエストロゲンと腐期を通して段階的 に増加するプロゲスチンよりなる。 このパター ンのエストロゲン及びプロゲスチン殺与はパッ

る。妊娠が避らないとしても突発排卵は崩期の 調整を良好にできないであろう。

エストロゲン交換療法は、網経期の女性にお いていくつかの理由のため膏皆されている。エ ストロゲン交換は顛節濶紅を称らげそしてこの 潮紅の免荷及び寝行は睡眠パダーンを改善しか つ患者の一般感情を良好なものとするのに寄与 する(参照 Campbell S., Whitehead M. L.エスト ロゲン療法及び閉経期定候群 In Clinics in Obstetrics and Gynecology:Volume 4。閉経 R. B. Greenblatt, J. W. W. Studd, London, W. B. Saunders, 1977, ページ 51-47; Erlik Y., Tatarya L. V., Meldrum D. H. 等寝起きエピソー ドと閉経期飯園開紅の関連 JAMA 24:1741, 1981)。エストロゲン交換は、閉栓後の骨格、 孵化椎骨不体からのカルシウム損失を抑え、圧 挫骨折及び体受损失を防止する(参照 Lindsay L. Hart D.M. Forrest, C. 等卵巣摘出された女 性における脊椎オステオポローシスの防止、 Lancet 2:1151, 1980)。長期間エストログ

ン療法はまた前腕及び散開節部の古典的なオス テォポローシス負折の発生率の減少と関連する という数々の研究が今報告されている(谷思 Butchinson, T. A., Polansky, S. M., Finestein, A. 股限節部及び建位の機体の骨折に対する閉経長 のエストロゲン保護 Lancet 2:106, 1979; Paganini-Hill, A., Ross, R.K., Gerkins, V.R., 等股関節骨折における閉経後のエストロゲン寮 法の対無定例研究 Annals of Internal Medicine 95:28, 1981; Weiss N.S., Ure C.L., Ballard J. L. 特エストロゲンの閉経後使用による股関節 部及び下側前腕の骨折の危険性の減少 New England Journal of Medicine 303:1195, 1980)。長期間エストロゲン使用の別の有益 な効果は、おそらく血中リポたんぱく凝度の変 化を介しての虚血性心臓病による死亡の危険性 の彼少である(磐照 Ross R.K., Paganiti-Hill A. Mack T.M. 容別経期のエストログン提出およ び度血性心臓病からの保護 Dancet. 1:858, 1981)。エストログン交換はまた滑液鞘及び

低投与量エストロゲン治療を受けている閉経後の女性の子宮内膜の彩想学上及び生化学上のブロゲスチンの作用 American Journal of Obstetrics and Gynecology, 142:771,1982

1 カ月につき t 3 日間プログスチンを投与するとエストログンのこれらの刺激効果から子宮内膜を保護することが説明されている(Gambrill L.D., Jr., Massey F.M., Castaneda et al. 子宮内膜ガンの危険を破少するためのブログストゲン使用の試験 Obstetrics and Gynecology 55:
7 3 2, 1980; Studd J.W.W., Thom M.H., Patterson M.E.L., Wade-Evana T. 外部からのエストロゲンを受けている開経後の女性における子宮内膜病変の予防及び治療 In: Pasetto N., Paoletti L., Armbns J.L., Editors. 閉経期及び開経後Lancester MPT Press. 127, 1988 絵照)。

プログスチンを役与すると核のエストラジオ -ルレセブメー選度を減少させて子筒内膜を保 護し、それだより抗有糸分裂性効果を起す核工 エストログンは、細胞有糸分裂及び増殖を刺 酸しかつDNA合成と子宮内膜中の核エストラジ オール受容体のレベルを増加することにより子 宮内膜の癌に罹患しやすくする(診照 Whitehead M.I., Townsen P.Y., Pryce-Davies J. 閉程後の 子宮内膜の生化学及び形態学上のエストロゲン 及びプログステンの効果 New England Journal of Medicine 305:1599, 1981; Whitehead M.I., Townsen P.Y., Pryce-Davies J., et al.

ストロゲンの生物学的利用能が減少し、DNA合 成を低下させる。 更化プログスチンは子宮内膜 のエストラジオールー17月- デヒドロゲナーゼ、 即ちエストラジオールを、より効果のないエス トロゲンに代謝する酵素の活性をも増加させる。 (Whitehead M. I., Townsen P. T., Pryce-Davies. J. 閉経後の子宮内膜のエストロゲン及びブロゲ スチンの生化学及び形態学上の効果 New England Journal of Medicine. 505:1599, 1981; King R. J. B., Townsen P. T., Sittle N. C., et al. 閉経前及び閉経後の子宮からの上皮及び基質中 のエストロダン及びプログステロンレセブチー レベルの講節 Journal of Steroids and Biochemistry, 16:21, 1982; Gurpide E. E. 的組織でのホルモン作用の母素調整 Journal of Toxicology and Environmental Health, 4: 249。1978 絵脈)。 プロゲスチンをエストロ グンド添加する補欠治療は閉経3年以内に開始 したとき骨の複量が増加する。 Nachtigall L. E., Nachtigall R. H., Nachtigall R. D., et al.

エストログン補欠治数:骨孔症に関する10年 間の保護研究、Obstetrics and Gynecology 53:277, 1979; Lindsay R., Hart D.M., Forrest C., et al. 卵巣剔除された女性における脊髄の 多孔症の予防 Lancet 2:1151, 1980 齢服)。 しかしながら高密度リポたんぱくコレステロー ル濃麗を抑制する潜在のプロゲスチンの遊効果 についての懸念が説明されている。 (Hirvonen E., Malkonen M., Manninen V. 閉経後の補欠治療 棚のリポルんぱくにかける異なるプロゲストゲ ンの効果 New England Journal of Medicine 304:560、1981捨風)。このコレステロール 部分は進血性心裁病及びアテローム硬化症に対 して保護効果を有すると思われる。ブログスチ ンによる HDLコレステロールの低下は、心筋不 全の発生率を数少させるエストログンの有益な 効果を提期間無効にすることができる。プログ メチンの他の顕作用はアクネ、胸圧療、うつ頼 及び被刺放性を含む (Barranco V. P. アクネ上の アンドロゲン優勢の及びエストロゲン優勝の経

口避妊薬の効果 Cutis 14:384, 1974; Royal College of General Practioners. 経口選妊薬と健康: An Interim Report.New York: Pitman, 1974 参照)。プロゲステンの副作用は没与性に依存して現われるので開経後のエストロゲンの補欠で使用するプロゲステンの役与量は、子宮保護のために必要最小酸にすべきである(Padwick M. L., Pryce-Davies J., Whitehead M. L. エストロゲンを投与された閉経後の女性のプロゲスチンの検道投与量を決定するための簡単を方法 New England Journal of Medicine 315:958, 1986 参照)。

子宮内膜のような目的とする組織でかけるエストロゲン及びプロゲスチンの調方の生物学的効果は、エストロゲン及びプロゲスチンレセブメーのレベルで依存している。エストロゲン及びプロゲスチンの両方は、それら自身のレセブメーのレベルに転調影響を及ぼす。例えば月経周期の資体期中、漿胶プロゲステロンだよる分泌物は増加し、そしてブロゲステロンだよる分泌物

の変化が子宮内膜中に現われる。ブロゲステロ ンレセプォーの存在は子宮内膜中のプロゲステ ロン作用のために必要不可決であることが示さ れており (Walters M.R. 及び Clark J.H. ブロ グステロンレセブメーの誰とエストロゲンを誘 発する向子宮応答の拮抗作用間との関係 Endocrinology 105:382, 1979参照)、そ してその周期の卵散期中のエストロゲンブライ ミンクはエストロゲン及びプロゲステロンレモ フォーの両方の発達に応答することは十分に証 明されている (Bayard F., Damilano S., Robel P. 及び Baulieu LE ヒトの子宮の細胞質の並 びに核のエストラジオール及びブログストロン レセプター Journal Clinical Endocrinology and Metabolism 46:635, 1978 鈴服)。一方 プログステロンはそれ自身のレセブメーに負の フィードバック効果を及ぼし(Tseng L 及び Ourpide E ヒトの子宮にかけるエストラジオー ルレセプォーレベル上のフロゲスチン効果 Journal Clinical Endocrinology and

Metabolism 41:402, 1975参照)、そして更にエストロゲンレセブター調整ファクターの誘導により可能な子宮内膜エストロゲンレセブターを低く調節するために作用する (Leavill W. W., Okulicz W. C., McCracken J. A., Schramm W. S. 及び Robidoux W. F., Jr. ブロゲステロン除去に続く羊の子宮の核のエストロゲンレセブター及びオキシトシンレセブターの迅速な回復 Journal Steroid Biochemistry 22:684, 1985 参照)。

これらの生理学的な変化はエチェルエストラシオールの投与による競経後の女性にエストロゲン及びプロゲステンレセブォーの誘発により示されるように楽理学的に再生産することができる(Kreitmann B., Bugat R. 及び Bayard F. ヒトの子宮のプロゲステロンレセブター強度のエストロゲン及びプロゲステロンレセブター強度のエストロゲン及びプロゲスチンの調節 Journal Clinical Endocrinology and Metabolism 49:926,1979 絵照)。ニューマンノバ等(レセフォー効力学上のタモキシフェン、メドロキシフロゲステロン丁セテート及びてれらの組合せ

並びにヒトの子宮の 178-ヒドロキシステロイドデヒドログナーゼの短期効果 Obstetrics and Gynecology 66:695, 1985 AM) は、エストラジオールをより効力のないエストロンに代謝するための要因である酵素、178-ヒドロキシステロイドデヒドログナーゼの作用が同時期に増加している間、予めエストログンを投与された女性にかけるメドロキシブログステロンフセテートの役与が予官プログスチンレセブメーの決定を減少させるということも延明している。

複雑な相互作用がヒトの子宮内膜中でエストロゲンとプロゲステロンまたはプロゲスチンの間で抗エストロゲンのようなプロゲスチン作用によって起こる。エストロゲン及びプロゲスチン相互作用もまた動的である。例えばエストロゲン投与はエストロゲン及びプロゲスチンレセブターの両方の濃度を3日以内でペースラインよの7倍のビークレベルまで増加させる(Ekert LL 及び Katzeneilenbogen B.S. 主力組織培養

22:29, 1985 絵服)、 そしてメドロホシブロ ゲステロンアセテートは閉経径の女性のプロゲ スチンレセプターレベルを4時間以内に柏当の 量で抑制することができる (Neumannova M., Kauppila A., Kivinen S. 及び Vihko R. レセブ ター動力学上のタモキシフェン、メドロキシブ ログステロンフセテート及びそれらの組合せ並 びにヒトの子宮中の 17β~ヒドロキシステロイ ドアルデヒドの短期効果並びに産科学及び婦人 科学 66:695, 1985参照)。これとは遊忆— 足レベルのエストロゲンの存在下でプロダステ ロン投与を中止すると、生物学的反応を誘発し たエストロゲン、すなわちオキシトシンレセブ ダーの生成と関連させて、ヒッシの子宮内膜中 で核エストロゲンレセプォーは迅速(6ないし 12時間)に回復することが示されている (Leavitt W. W., Okulicz W. C., McCracken J. A., Schramm W. S. 及び Robidoux W. P., Jr. プロサス テロン除去に続く羊の子宮内の核エストロダン シセプター及びオキシトシンレセブォーの迅速

中のヒトの子宮細胞:天然エストロダン及び試 験官内の合成エストロゲンによるブロゲステロ ンレゼブォーレベルの調整 Journal Clinical Endocrinology and Metabolism 52:699, 1981拾服)。レセブォー護艇においてる倍に 増加することは1日の中で起こる。黄体期の最 初の3日に通常の生選学的レベルのプロゲステ ロンはエストログンレセブターの数を迅速化か つ相当の量で減少させることになる (Kreitmann-Gimbal B., Bayard F., Nixon W. E. 及び Hodgen G.D. 通常の月経 周期間のサルの子宮中のエスト ¤ゲン及びプロゲステロンシャブォーのパォー ン Steroids 35:471, 1980 参照)。プログ ステロンをシノモルゴス風マカックに外部から 投与すると1日ないし2日以内にエストログン レセプォーを相当量で抑制し(West N.B.及び Brenner R.M. エストラジオーループログステロ ン処理に続けてマカャクのクピ、子宮及び卵管 中のエストラジオールレセブターの間接プロダ ステロン抑制 Journal Steroid Biochemistry

本国復 Journal Steroids and Bio-chemistry 22:686, 1985 辞照)。エストログンレベルが分娩より優先してプログステロンレベルに関係して上昇するとき、類似の現象が妊娠しているモルモットに現われる (Biology and Reproduction 22:1106, 1980)。

それ故、エストロゲンはエストロゲン及びブロゲスチンレセブターの両方の濃度を刺激し、 そしてエストロゲン及びブロゲスチンの両方がスチンの両方がスチンの両方がスチンのでプロゲスチンがたり、 対することがわかる。ブロゲテロンもしたででアウンなエストロゲンとでアクログターの濃銀砂中のガスチンはエストロイドデヒドローがあることでより、抗エストロゲンに任を増加させることでより、抗エストロゲン作用を発揮する。しかしながら、ヒトロチンに任を増加する。しかしなが高速をでのたりに短期間である。Neumannova M., Kauppita A., Kivinen S. and Vihko R. レセブタ 一動力学上のタモキシフェン、メドロキシブログステロンアセテート及びぞれらの組み合わせ、及びヒトの子官中の178-ヒドロキシステロイドデヒドロゲナーゼの短期効果、産科学及び婦人科学 66:695, 1985; Whitehead M.I.,
Townsen P.T., Pryce-Davies J. et al. 開経後の子宮の生化学及び形態学に関するエストロゲン及びプログスチンの効果、New England Jounal of Medicine. 385:1599, 1981参照)。

7 4 4

例えば 17β-ヒドロキシステロイドデヒドロ グナーゼへのプロゲスチンの効果は 3 日目でピ ークになり、その後、選案の抑制により 2 ない し 3 週間硬く (Whitehead M. i., Townsend P. T., Pryce-Davies J. et al. 開経硬の子宮の生化学 及び形態学の効果、New England Journal of Medicine, 305:1599, 1981参照)。

現在のホルモンの補欠は一箇月に10~15日間(例えば13~25日)ブロゲステンの添加を伴う連続した(毎日または問期的に)(例えば~箇月につき1~25日)エストロゲン投与から

16日までの未対性のエストロゲン治療により 優先されるので、プロゲスチンの高投与性はこ れちの効果に拮抗し、結果として国作用及び遊 代謝影響を受ける機会が更に大きくなる。ホル モンの補欠のためのより新しい連続した低投与 量のエストロゲン及びブロゲスチン養生は急減 出血の問題を避けることができる (Magos A. L., Brinsait M., O'Dowd T., et al. 無月経及び子宮 萎縮に続く閉経後の女性にかける続く経口エストロゲン及びブロゲストゲン治療、Maturitas 6:145,1984 参照)。

しかしこれちの美生中のブログスチンの毎日の役与は急減出血と関連するであろう子宮内膜を養縮させるエストロゲン及びブロゲスチンレセブターの両方の低下を引き超こす。閉程後の女性の異常出血が子宮カルシノマと関係していることは公知であるが、それは通常りをCによる肥大のための子宮内膜を採取して調査しなければならない。更にブログスチンの毎日の投与はエストログンのHDLコレステロール代謝への

なる。このタイプの補欠業生は閉経期の症状を 防ぐのに効果的で、そして同時に増殖もしくは 腺癌の発達に対して子宮内膜を保護する。しか しながら、プログスチンの周期的な投与は、 65~75%の女性化予定された急減出血または 周期に至らせる。 (Heliberg D., Nilsson S. 更 **年期障害の治療におけるエストリオール反分を** 有する及び有しない三根のエストラジオール/ ノルエチステロンフセテート製剤の比較; Maturitas, 5:233, 1984; Christeasen M. S., Hagen C., Christiansen C., Transbol I. 閉経後 の女性の増状エストロゲン/ゲスタゲンの投与 応答評価:その婦人科学的及び代謝的作用のブ ラシーポでコントロールした試験 American Journal of Obstetrics and Gynecology, 144; 873, 1982 谷照)。この急候出血は通常患者 に歓迎されるものではなく、コンプライアンス の問題を引き超こすことがある。更にブロゲス サン役与は、子宮内膜の増殖並びにエストログ ;シ及びプロゲスチンシャブター誘発を伴う13~

好ましい効果が HDLコレスチェール中での低下を伴って悪影響するであろうという心配が起こっている。

〔課題を解決するための手段〕

本発明は連続した毎日投与のための、磁量 20 ないし35 投与単位からなる選妊のでめの 妊娠節の女性に投与するための製剤を提供する。 滋集剤は全部で20 ないし35 の速既して毎日 投与するための投与単位からなり、各投与単位 は、相対的にエストログン作用の優勢な合剤を び相対的にブログスチン作用の優勢な合剤から 選択されたエストログンとブログスチンの合残 からなり、複数のブログスチン作用の優勢な投与 単位と複数のブログスチン作用の優勢な投与 単位とが交互に投与される。そして更に各投与 単位は所選により楽理学的に許容されらる不活 性担体も含む。

他の点において、本発明は、妊娠齢の女性に、 毎日連続して20ないし35の投与単位を投与 することからなる避妊方法を提供する。 会投与 単位は、相対的にエストロゲン作用の優勢を合

剤及び柏対的にプロゲスチン作用の優勢を合剤
から選択されるエストロゲンとプロゲスチンの
合剤からなり、複数のエストロゲン作用の優勢
な投与単位と複数のプロゲスチン作用の優勢
な投与単位とが交互に投与される。

本発明の好ましい方式においては、エストロゲン作用の優勢な投与を20ないし35の投与単位の始まり及び終わりに使用する。

好ましい避妊法は、21及び24の牧与単位 を含む。

本発明の他の点においては、治療用楽剤中に、さらに7個または4個の、ブラシーボまたはホルモンを含まない他の薬剤からなりうる投与単位が含まれていてもよい。これらは油常21日または24日投与単位の完了時に与える。

従って、本発明の明細者において、短期間の プログスチンの投与と、短期間プログスチンを 投与しないか又は減少させることを交互に行う ことにより、低投与量のプログスチンでエスト

複数のエストログン作用の優勢な投与単位と複数のプロゲスチン作用の優勢な投与単位とが交互に役与される。また、各投与単位は、所望により楽型学的に許容されるる不活性担体をも含む。

本発明の建従業により、結果として周期が良

ログンによる子宮内護 増殖及び 敷癌の危険に対する子宮内膜の保護がより良好に行える 楽剤が配散されている。 プログスチンの保護作用が投与期間と関係があり、 要求される最大の保護作用を得るための最低限の投与期間が 1 2 ないし1 5 日間と考えられることが既に論証されている。 本発明の楽剤は、低い投与量のプログスチンを、 七の月を通じて断続的に、最低限で 1 5 日間投与する。

本発明は妊娠動またはそれより高齢の、閉経、 手術、放射線もしくは化学物質による卵巣の切除、もしくは摘出または先天性卵巣機能不全により、卵巣のエストログン及びプログステロンの産生が障害された女性に投与するための治療用薬剤を提供する。 試治般用薬剤は、各投与単位が連続的を毎日の投与のためのものであるり、 改投与単位が、 相対的にエストログン作用の優勢な合剤から選択されるエストログンとプログスチンの合務からなり、

好に調整される。エストロゲン作用の断機的な 増加は、子宮の放長及びブロゲスチンシャブタ ーを射散する。これ状より子宮は、後のブログ スチンの作用に対する感受性がより高くなり、 これにより、エストロゲンレセフォーが減少し、 178-ヒドロキシステロイドデヒドロゲナーゼ が増加することにより成長が制限される。プロ ゲスチンレセブォーとブロゲスチンの相互作用 は子宮の分泌の変化を起じし、これにより支質 はより密になり、子宮は安定する結果となる。 その後再び、相対的に優勢なエストログン作用 に戻ることが、エストロゲンシャブォー及びノ ロゲスチンレセブターを刷散し、プロゲスチン に対する子宮の感受性を更新する。 このブッシ ュノブール (pesh/pall) 作用は、子宮の作用を エストログン及びプロゲスチンの作用の日数に 依存して狭い範囲に保つ。

本発明の遊妊薬の発明の格成においては、5 相(triphasic)包装の敷初の部分の間には存在 するステロイドの低レベルを遊灯。それにより 3 相楽剤が薬剤相互作用及びビルのミス (missed pill) に対してより感受性となる。その結果、 排卵の突発がより少なくなるため、ビルの失敗、 脚ち妊娠の発生がより少なくなり、また、層期 の調整も良好になる。

^{er l} kery № .

この避妊薬は、少ないプロゲスチンでブロゲステロン効果をより良好にする。この選妊薬では、プロゲスチンの投与量は、殆どの単相の薬剤に比べて顕著に成少し、能ステロイド投与量は現存のる相のものに比べてより低くなり、さらに、本発明の薬剤は良好な問期の調整及び寒効を提供する。ブロゲスチン投与の設少は、HDLコレステロールレベルに対する負の影響をより少なくする結果となる。HDLコレステロールが丁テローム性動脈硬化の強速に対して保険作用を有すること、及び七の過度がエストロゲンにより増加し、プロゲスチンにより減少することが示されている。

または、本発明の避妊薬により可能となるプログスチン投与量の減少により、良好なエスト

加し;そして子宮の成長及びプログスチンレモ ブォーが耐黴される結果となる。これにより、 後のプロゲスチンに対する子宮の感受性がより 高くなり、これにより、エストログンレセブタ - の 波 少 及 び 17月- ヒ ド ロ キ システ ロ イ ドデヒ ドログナーゼが増加して成長が制限される。ブ ロゲスチンレセブネーとブロゲスチンの相互作 用は子宮の分泌の変化を起こし、これにより支 質はより幣になり、子宮は安定する。その後再 び、相対的に優勢なエストロゲン作用に戻るこ とがエストロゲンレセブター及びプロゲスチン レセブォーを刺激し、プログスチンに対する子 宮の感受性を更新する。このブッシュ/ブール (push/pull) 作用は、子宮の作用をエストログ ン及びプロゲスチンの作用の日数に依存して狭 い範囲に保ち、安定な子宮を維持し、その結果、 破綻性または消退性出血がなくなる。

本発明のホルモンの補欠薬剤は、より少ない プログスチンでより良いプログスチンの効果を 変する。本発明の薬剤により、プログスチンの ログン効果を有するビルが得られる結果となる。 従って、この薬剤はアクネ、油性肌やよび多毛 の処理にも良好なものであり、オンービル(onpill)無月経の機会もより少ない。

本発明の姓近果は、多数の動物様においてエストロゲンプライミング (priming) が視床下部及び下垂体前様の腺のプログステロンレセプター凝膜を増加させることが証明されているので (Katzenellenbogen, B. S. Dynamics of steroid hormone receptor action, Annual Rev. Physiol. 42:17, 1980 参照)、低い投写量のステロイドで排卵をより良好に抑止できると考えられている。逆って、本発明の根額的方法におけるエストロゲン及びプロゲスチン薬剤の投写により、断続的オエストロゲンブライミングを起こさせることにより、プロゲスチンとエストロゲンの両方の中枢ネガティブフィードペック作用を強化することができる。

本発明のホルモン補欠薬剤により、角退性出血が無くなり; エストロゲン作用が断続的に増

投与量は、プロゲスチンを一定の一日役与量で含有する薬剤に比べて、顕著に減少する。総ステロイド投与量は、卵巣機能不全のホルモン循ケ液法のための現存の周期的エストロゲン及びプロゲスチン投与方法のものと阿等であるか、またはさらに低い。プロゲスチン投与着の成少により、HDLコレステロールレベルに対する食の影響がより少なくなる結果となる。HDLコレステロールの濃度はエストロゲンにより減少し、プロゲスチンにより増加する。

本発明の概法において、成分として使用しうるエストロゲンは、使用的に使用しうるいずれのものでもよい。 典型的には、 エストロゲンは 合成及び天然エストロゲンからなる群から選択されうる。 合成エストロゲンは、 例えばエチニルエストラジオール、メストラノール及びキネストラノールから選択されうる。 特に興味深いのは、 17年-エチェルエストラジオール並びに せれらのエステル及びエーテルである。 好ましいエストロゲンは 174-エチニルエストラジオ

ールである。天然エストロゲンは、例えば抱合 エキンエストロゲン、エストラジオール・17 β、エストラジオールパレレート、エストロン、 ピペラチンエストロンスルフェート。エストリ オール、エストリオールサクシネート、デソゲ ストレル及びポリエストロールポスフェートで ある。

* Per Pro

ブログスチン成分は、いずれのブログスチン 活性化合物でもよい。従って、ブログスチンは、 ブログステロン及びその誘導体、例えば17~ ヒドロギシブログステロンエステル、17α~エ チニルテストステロン及びそれらの誘導体、 17α~エチニル・19~ノル・チストステロン及 びその誘導体、ノルエチンドロン、ノルエチント、ダイドログステロン、メドロギシ~ブログ ステロン、メドロギシ~ブログ ステロン アセテート、ノルエチンドレル、フィ ステロン アセテート、メドログストン、 ノルグストリエノン、ジメチデロム、エチステ

例えば鉄供給剤が含まれる。総投与量単位が 5 の倍数からならない場合、ホルモンを含まない 投与単位は、総数が要求された数になるように 含まれらる。

典型的には、遊妊薬の各投与単位あたりのエストロ グンの量は、174-エチニルエストラジオールにつ いて最低約 6020可、最高約 6058時の範囲であるか、 または他の合成または天然エストログンにかい ロン、サイブロテロン、ラボーノルゲストレル、
d - ノルゲストレル、 d1-ノルゲストレル、 d
- 1 7 α - アモトキシー13β-エテルー17αエ
チニルーゴンー 4 - エンー3 - オンオキシム、
サイブロステロンアセテート、ゲストデン及び
ノルゲスチメートである。 好ましいプロゲスチンはノルエチンドロン、 d - ノルゲストレル及
びノルゲスチメートである。

で同等の役与量であり、投与単位あたりのプログスチンの量は、ノルエチンドロンまたは合成もしくは天然ブログスチンの同等のものについて、最小約 000万、 戦大約 100万の範囲である。従って、ホルモンの最高量は2 1 日間の役与量で約 472万をいし約 2205 70の 乾燥であり 5 る。

チンドロン Q 5 Wを含有する配合物である。

典型的には、ホルモンの補欠来期の投与単位 あたりのエストロゲンの量は、最小でエストロ ンスルフェートまたはその等価物約0.3 時、最 大でエストロンスルフェートまたはその等価物 約25 時である。投与単位当たりのブロゲスチ ンの量は、最低で1 時から最高で5 時のノルエ チンドロンまたはその等価物である。

いくつかの好ましい併用は下配のものを含む。 1. ピペラジンエストロンスルフェート 0.75時 の 3 投与単位を、ピペラジンエストロンスルフ ェート 0.75時とノルエチンドロン 0.35時の 3 投 与単位と交互に用いる。

2 ピペラジンエストロンスルフェート Q75零 とノルエチンドロン 815mmの 3 投与単位を、ピペラジンエストロンスルフェート Q75mmとノルエチンドロン Q35mmの 3 投与単位と交互に用いる。

上配併用は、5又は4日群に分けてもよく、 5又は4日群のいずれかを用いて始め、そして

ある。前記物質又は賦形剤の積類の代数的なものは、マンニトール、ラクトース、酸粉、ステアリン酸マグネシウム、サッカリンナトリウム、メルク、セルロース、グルコース、スクロース、炭液マグネシウム及び同種のものの素学的の変量がある。有効成分のは全数剤の約 t0 t 重量がたいし約 9 2 9 9 重量がを占め、そして幾部は寒学的に許容し得る塩体からなる。有効成分のパーセンテージは受護し来交換の傾用の方法に表づいて選ぶ。

それ故、有効成分は選ばれた担体と共に配合 し、そして例えばタブレット形態の場合には、 そのタブレットを形成するためのタブレット成 形装置内に置き、続いて選ばれた要生法に従っ て包装する。

製剤の経口形態においては、強妊薬は好ましい低序での投与のために配置された毎日の投与量を有する薬学的をキャト又はパッケージの形態で製造するのが好ましい。それ故、別の統点

他を用いて終る。

本発明の製剤は、経口的に、好ましくはタブレット形態で、非経口的に、経舌下的に、経皮的に、経経的に、経鼻的に又は経頻的に投与してもよい。投与方法が製剤として有用をエストロゲン及びブロゲスチンの複類、並びに役与単位を決定する。

そのような系を製造するための関連方法を含む経皮的投与方法は、従来よく知られている。 これに関しては、アメリカ合衆国特許第4752478 号、第4685911号、第4458139号及び第 4291014号の各明細掛を参照してよい。

一般的に、製剤は投与方法に基づいて慣用の 公知手順に従って製造する。それ故、有効成分 は投与のために薬学的に許容され得る形態で公 知方法に従って製造する。前配成分は、その必 要量を適切を薬学的担体例えば添加剤、ビヒタ ル及び/又は風味故良物質と共に配合する。前 配物質は希釈剤、結合剤及び製滑剤として考え てもよい。ガム、澱粉及び砂糖も一般的項目で

からは、本発明は一致した特定の順序(ここで 投与単位の順序又は配置は毎日の投与の程度に 相当する)で複数の投与単位で配合型避妊薬を 含む薬学的パッケージも提供する。

前記ペッケージは、顧に配置された28投与単位を含む透明ペッケージの形態で、且つ本発明の周期的養生法のために設定した配合されたエストログン/プログスチン製剤を含む21又は24メプレット及びその後の7ないしょのブラシー水からなるのが好ましい。

ブラシーボタブレットとホルモンを含むタブレットとは色又は形が異なるのが好ましい。日付け表示を包数の籔に行ってもよい。包装は管状又は箱状又はストリップ状であってよい。箱は、投与が容易なようにその中に分けて収納されているメブレットを有する円形、正方形、又はその他の形状であってよい。日付けた応じて各タブレットに隣接して示されていてよい。タブレットに隣接して示されていてよい。タブレットが使用されるべき順序のいくつかの表

示は、その形態に関係なてバッケージ上に表わ すのが好ましい。

(実施例及び発明の効果)

下記実施例において、本発明の特定の級様を示す。 それらは本発明を詳細に説明するためのものであり、そして如何なる限定をも試味したい。 特配しない限り、部及びパーセンテージは 重量による。

突施到 5

実施例1と2に示すような上記併用の各々の 3日相と4日相を、3又は4日相のいずれかを 用いて始め、そして他を用いて終るように使用 する。

突旋倒る

上記の各々の 4 日及び 3 日相を製造し、NET a 5 m と E E a a 3 5 m の 4 日単位投与で出発し、 そして終りに NET a 7 5 m と E E a a 3 5 m を用いる。

突放例 7

上記製剤の各々の 3 日及び 4 日相を、NET 0.3 5 7 と E B 0.0 3 5 9 の 3 日相を用いて始め、 そして NET 0.5 7 と E E 0.0 3 5 7 0 4 日相を用い て終るように使用する。

突旅倒8

突縮例 1 と 2 化示すような投与単位を用いた 1 目交互相を使用する。

突施例9

突然例(又は2に示すような投与単位製剤を

突施例1

17 ローエチニルーエストラジオール (BE) B035 サとノルエチンドロン (NET) 0.5 サの投 与単位の3日相を、BB0035 サとNET 0.7 5 サ の投与単位の3日相と交互に用い、7相(21 日又は21投与単位)の全体に対して、始めと 終りにNET 0.5 サ 併用を行う。

夹施例 2

5 日相(BEC0 8 5 9 と NET 0 5 9 0 投与単位)た、EEC 0 3 5 9 と NET 0 5 5 9 の 3 日相と交互に用い、始めと終りに 0 5 9 併用を行う。

実施例を

EERO357の投与単位の2日相を、EERO3576とNETR357の投与単位と交互に用い、始めと終りに第一の単位投与を用い、そして合計24日間行う。

突施例 4

EE0035ッとNET015ッの投与単位の3日 根を、EE0035ッ及びNET035ッと交互に用 い、そして合計24日間行う。

用いて、2日交互相を唯一の3日相を用いて終るか又は始まるように使用する。

突進例 10

EEQ0359とレポノルゲストレル (D - ノルゲストレル) Q05703日相をEEQ0359 とレポノルゲストレル Q075703日相と交互に用いる。

突施例11

EEC0357とノルグスチメート C057 の 3 日相をEEC0357及びノルグスチメート C0757 と交互に用いる。

奥斯例 12

EER0357とノルゲスチメート 2057 の3 日相をBE20557及びノルゲスチメート 20357 と交互に用いる。

央旅例 1 3 及び 1 4

突破出血に関し、周期制御が許容される事を 強立するために、3 周期全体の間一製剤を女性 2 人に投与した。試験製剤は、1 7 α ~ エチニ ル・エストラジオール Q 0 3 5 7 とノルエチンド ロン a 5 m の 3 投与単位と、1 7 α - エチニル - エストラジオール a 8 3 5 m と ノルエチンドロ ン a 7 5 m の 3 投与単位とを交互に、三つの 7 群 全体の関始めと終りにノルエチンドロン a 5 m 併用を行って使用するものからなる。

1) 実施例13

The second second

に続く7日のホルモン不存在間隔の後、試験製剤を用い始めた。試験製剤は21日間摂取され、続いて7日の製剤不存在間隔が取られた。被検者は、彼女が試験製剤を摂取した期間中、全く出血班又は出血がなく、そして試験製剤の摂取を止めた2日後に始まった急減出血は4日胱き、箱みがなく、そして被検者の適常の月経期間による関作用を全く有しなかった。

高被検者は、周期制御、鍋作用及び月経出血の項目において本試験製剤が許容され得る ことを明らかにした。

実施例によりホルモンー置換療法を許しく 説明する。

突縮倒 15

ピベラジジェストロンスルフェート Q 7 5 9 0 投与単位の 3 日相を、エストロンスルフェート Q 7 5 9 と N E T Q 3 5 9 0 投与単位の 3 日相と交互 に連続して、且つ経口的に与える。 なく、そしてホルモン不存在間隔の第二番目の日に急波出血が始まった。急波出血は5日間続き、そして赤珠を帯びた褐色の出血液からなる通常の月経期間よりも軽かった。無別にからなる通常の月経期間全くなかった。第二人では、被検者は試験裁判を摂取いる間、出血及は出血技もなく、そしてび殺殺別の罪なを止めた2日後に対すり、その場合を経験しなかった。

2) 與施例 (4

被検者は、 f7a-エチニル・エストラジオールとde-ノルゲストレル[トリファシル (Triphasil),ウィス製薬(Wyeth Pharmaceuticals)の商禄3を含む市販の経口遊紅剤を連続して摂取していた 2 7 歳の未経産の女性であった。被検者は一周期の関本発明の試験製剤を摂取するととを承知した。被検者は最後のトリファシルタブレットの使用し

突施例 1 &

る日和(エストロンスルフェート Q.7.5 %とノルエチンドロン Q.1.5 %の投与単位)を、エストロンスルフェート Q.7.5 %とノルエチンドロンQ.3.5 %のる日相と交互に連続して、且つ経口的に与える。

夹施例 17

経口用の扱細化した 1 7 月 - エストラジオール 1 7 の 3 日相を、 1 7 月 - エストラジオール 1 9 とノルエチンドロン 0.3570 3 日相を交互 に連続して与える。

突施例18

経皮用の17月-エストラジオール(100 A8 /日)の3日相を、経皮用の17月-エストラジオール(100 A8 /日)と経皮用の17月-エストラジオール(100 A8 /日)と経皮用のノルエチンドロン(0.35 7/日)の3日相と交互に速鋭して与える。

突施朔 19

エストロンスルフェート 1.25mの 5 日相を、 エストロンスルフェート 1.25mとノルエチンド ロン C 3 5 mの 3 日相と交互に連続して、且つ経 口的に与える。

突縮例20

3 men Oc

エストロンスルフェート 1.2570 3 日相を、 エストロンスルフェート 1.257とノルエチンド ロン 0.57 の 3 日相と交互に連続して、且つ経 口的に与える。

突施 掰 2 1

実施例13と14に示す投与単位を使用した1日 又は2日交互相を連続して、且つ経口的に与える。

夹施例22

エストロンスルフェート 0.75 Pの 5 日相を、エストロンスルフェート 0.75 Pとノルゲスチメート 0.05 0 Pの 5 日相と交互に連続して、且つ 経口的に与える。

寒酷例23

突放例 1 3 と 1 4 化示すよう左併用の名々の 3 日及び 4 日相を、 3 又は 4 日相のいすれかを 用いて始め、そして迷説的、且つ経口的に与え

手統補正書

昭和63年12月14日

特許庁長官 致

1. 事件の表示



昭和63年特許顧第239565号

- 2. 発期の名称
 - ホルモン製剤及び方法
- 3. 補正をする者

事件との関係 特許出額人

名 称 ジェンキャップ リサーチ リミテッド

4、代理人

住所 東京都千代田区神田駿河台1の6

お茶の水スクエアB館

氏名 (6271) 尊 優美(ほか2名)

5. 補正命令の日付



「自発」

6、 補正の対象

顧書の特許出職人の間、明報書の全文及び代

厚権を無勢する書面

一方 人 (八) 都 新()

7. 建正の内容

実施例13と14に示すより左併用の各々の2日及び3日相を、2又は3日相のいずれかを用いて始め、そして連続的、且つ経口的に与える。

۵.

突落例 2 4

本発明をその特定の類様化関して記憶したけれども、権々の変更をしてよく、そして本発明の類念及び範囲から透脱しないかぎり均等物を散してよいというととを当然者は理解すべきであるう。更に特別の条件、材料又は材料組成物、方法、製造工程又は複数の工程、又はないで本目的を本発明の精神に適合させるために、本発明の本質的宗唆から透脱しない歌り、多くの改良を行ってもよい。

特許出版人 ジエンキャップ リサーチ リミテッド

代理人 弗理士 事 一侵 贵

(性如2名)

- (I) 願書を別紙の通り補正する(特許出願人の撰 に代表者の氏名を補充する。)。
- ② 羽標者の浄書・別紙の通り(内容に変更なし)。
- (3) 委任状及びその訳文を提出する。